

Doc. 1-1 on ss 1 from WPIL using MAX

©Derwent Information

Chitosan microspheres useful in pharmaceutical and cosmetic formulations - are obtained by mixing chitosan with oil and adding to a surfactant solution, and have a pleasing appearance and high biocompatibility

Patent Number: DE19712978

International patents classification: A61K-007/48 A61K-009/00 CO8L-005/03 A61K-007/00 A61K-007/06 A61K-009/16 A61K-009/50 B01J-013/02 CO8B-037/08 CO8J-009/32 C11D-003/22

• Abstract:

DE19712978 A Chitosan microspheres are obtained by mixing chitosan and/or chitosan derivatives with oil and then adding the mixture to a surfactant solution.

Preferably the chitosan has an average molecular weight of 800000-1200000 Daltons, a Brookfield viscosity (1 wt.% in glycolic acid) of less than 5000 mPas, a degree of deacetylation of 80-88% and an ash content of less than 0.3 wt.%. If a chitosan derivative is used, it is preferably a carboxylation, succinylation or alkoxylation product.

USE - The microspheres are used in delayed release cosmetic and pharmaceutical formulations, in which an oily component is encapsulated in the chitosan.

ADVANTAGE - Microspheres made in this way have high biocompatibility. Their regular surface gives a highly pleasing appearance. (Dwg.0/0)

• Publication data:

Patent Family: DE19712978 A1 19981001 DW1998-50 C08L-005/08 8p * AP: 1997DE-1012978 19970327

WO9843609 A2 19981008 DW1998-50 A61K-009/00 Get AP: 1998WO-EP01557 19980318 DSNW: AU CA CN JP KR NO US DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT

SE AU9870365 A 19981022 DW1999-10 A61K-009/00 FD: Based

on WO9843609 AP: 1998AU-0070365 19980318 EP-969807 A2 20000112 DW2000-08 A61K-007/48 Ger FD: Based on WO9843609 AP: 1998EP-0916988 19980318; 1998WO-

EP01557 19980318 DSR: DE ES FR IT <u>Priority.nº</u>: 1997DE-1012978 19970327

Covered countries: 24
Publications count: 4

Accession codes :

Accession No : 1998-584339 [50]

Sec. Acc. nº CPI : C1998-175030

• Derwent codes :

Manual code: CPI: A03-A05 A12-V04C B04-C02E3 B12-M10B B12-M11C B14-

R01 D08-B

Derwent Classes: A11 A96 B07 D21

Patentee & Inventor(s):
 Patent assignee: (HENK)

Patent assignee: (HENK) HENKEL KGAA (COGN-) COGNIS DEUT GMBH

Inventor(s): HORLACHER P; WACHTER R

• Update codes :

Basic update code:1998-50
Equiv. update code:1998-50; 1999-10;

2000 08

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 98/43609 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A2 A61K 9/00 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 8. Oktober 1998 (08.10.98)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, PCT/EP98/01557 (21) Internationales Aktenzeichen:

GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 18. März 1998 (18.03.98) (22) Internationales Anmeldedatum:

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu 27. März 1997 (27.03.97) DE 197 12 978.1 veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Veröffentlicht

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WACHTER, Rolf [DE/DE];

Clausthal-Zellerfelder-Strasse 48, D-40595 Düsseldorf (DE). HORLACHER, Peter [DE/DE]; Köhlerstrasse 13, D-88477 Schwendi (DE).

(54) Title: CHITOSANE MICROSPHERES

(54) Bezeichnung: CHITOSANMIKROSPHÄREN

(57) Abstract

(30) Prioritätsdaten:

The invention relates to chitosane microspheres obtained by mixing chitosane and/or chitosane derivatives with oily elements and by then adding them to alkaline-adjusted surfactant solutions. Lipophilic phases are thus easy to encapsulate and can subsequently, for example, be incorporated as active agent depots into surfactant-containing formulations.

(57) Zusammenfassung

Es werden Chitosanmikrosphären vorgeschlagen, die man erhält, indem man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und die Mischungen anschließend in alkalisch eingestellte Tensidlösungen einbringt. Auf diese Weise lassen sich lipophile Phasen problemlos verkapseln und können dann beispielsweise als Wirkstoffdepots in tensidhaltige Formulierungen eingearbeitet werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

1								
Ì	AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
I	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
l	AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
l	ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
١	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
l	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
ļ	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
ŀ	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
I	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
I	BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
I	BJ	Benin	IE	Irland .	MN	Mongolei	UA	Ukraine
l	BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
I	BY	Belarus	IS ·	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
I	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
ı	CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
I	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN.	Vietnam
ı	CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
İ	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
I	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
l	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Į	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
Ì	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
i	DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
ł	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
I	EE	Estland	LR	Liberia-	SG	Singapur		

Chitosanmikrosphären

Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft Chitosanmikrosphären mit einem Gehalt an lipophilen Stoffen, ein Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Wirkstoffdepots zur Einarbeitung in tensidische Formulierungen.

Stand der Technik

Mikrosphären, die in ihrem Inneren einen oder mehrere Wirkstoffe enthalten und diese zeitverzögert an die äußere Umgebung - in der Regel den menschlichen Körper - abgeben, sind aus dem Stand der Technik bekannt. Üblicherweise ist es zur Herstellung dieser Mikrosphären erforderlich, daß ein Polymer in einem Lösungsmittel aufgelöst oder zumindest suspendiert wird. Damit besteht die Gefahr, daß im Laufe der Herstellung der Produkte eine wenn auch geringe Menge des Lösungsmittels anhaftet. Es ist daher sofort klar, daß an die Auswahl der in Frage kommenden Lösungsmittel, die im folgenden als Trägerphasen bzw. Trägeröle bezeichnet werden, strenge Maßstäbe hinsichtlich ihrer toxikologischen Verträglichkeit gestellt werden müssen. Ein weiteres Problem besteht darin, daß die Herstellung dieser Mikrosphären in aller Regel auch die Extrusion und Feinzerkleinerung der Partikel umschließt, wobei es leicht dazu kommen kann, daß Partikel mit unregelmäßiger Oberfläche entstehen, die für die kontrollierte zeitverzögerte Freisetzung von Wirkstoffen ausgesprochen unvorteilhaft sind. Neben der toxikologischen Unbedenklichkeit müssen die in Betracht kommenden Trägerphasen somit zudem die Herstellung von Mikrosphären mit regelmäßiger Oberflächenbeschaffenheit sicherstellen, so daß sich der freizusetzende Wirkstoff ausschließlich im Inneren der Sphären und nicht an deren Oberfläche befindet.

Aus dem Stand der Technik sind Verfahren zur Herstellung von Partikeln ohne Verwendung eines Lösungsmittels und ohne Einsatz von Extrusions- oder Feinzerkleinerungsmethoden bekannt. So wird z.B. in der WO 92/21326 die Umwandlung der aus einem Arzneimittelprodukt und biokompatiblen Polymeren bestehenden Mischung in einer flüssigen Zwischenphase durch Erwärmen beschrieben.

Danach wird die besagte Flüssigphase durch Kühlung in eine Feststoffphase umgewandelt und die Grundmasse aus der Feststoffphase ausgewaschen. Letztere liegt auf diese Weise in einer Form vor, die Spuren der kristallinen Struktur der temporären Grundmasse aufweist. Folglich haben die Partikel eine unregelmäßige äußere Oberfläche, sind ganz offensichtlich nicht kugelförmig und weisen somit keine Eigenschaften auf, wie sie für eine kontrollierte Freisetzung des Wirkstoffes erforderlich wären.

In einem Aufsatz von E.Mathiowitz und R.Langer in J.Controll.Rel. 5, 13 (1987) wird ein Gemisch aus einem Arzneimittelprodukt und einem geschmolzenen Polymer sowie die Suspension dieses Gemisches in einem Lösemittel beschrieben, in dem das ausgewählte Polymer und das spezielle Arzneimittelprodukt nicht miteinander mischbar sind. Nach Stabilisierung der so gewonnenen Emulsion wird die Mischung bis zum Erstarren abgekühlt. Nach diesem Verfahren handelt es sich bei dem Polymer um einen Stoff mit einem niedrigen Schmelzpunkt bzw. um eine Stoffmischung, die ebenfalls niedrig schmelzend ist, so daß das Verfahren bei niedrigen Temperaturen durchgeführt werden kann. Auf diese Weise lassen sich jedoch keine Mikrosphären herstellen, die ausschließlich hochschmelzende Polymere und Wirkstoffe enthalten, zumal die Durchführung des Verfahrens bei höheren Temperaturen zu einem unerwünschten Verkleben der Inhaltsstoffe führen würde. Schließlich weisen die nach diesem Verfahren erhaltenen Sphären nicht nur eine extrem körnige und daher aus den bereits genannten Gründen unvorteilhafte Oberfläche auf, der niedrige Schmelzpunkt der Polymere kann zudem auch die Lagerstabilität der Mikrosphären nachteilig beeinflussen.

Aus der britischen Offenlegungsschrift GB-A 2246514 ist ein Verfahren bekannt, bei dem man Mikrosphären in einem Gel herstellt und dabei auf die bekannten Methoden der Extrusion und Feinzerkleinerung zurückgreift. Das Verfahren hat aber in Summe den Nachteil, daß ein großer Anteil des wertvollen Wirkstoffs verloren geht und die Herstellung von Mikrosphären mit einer Beladungsstärke von mehr als 15 Gew.-% nicht möglich ist. Aus den beiden französischen Patentschriften FR-B1 2665360 und FR-B1 2705323 (SCRAS) sind Verfahren zur Herstellung von Mikrosphären bekannt, bei dem man biokompatible Polymere in einer Trägerphase aus Siliconöl dispergiert und dann den Wirkstoff einbringt. Es werden in der Tat regelmäßige, sphärische Partikel erhalten, die den Wirkstoff in ihrem Innem enthalten, im Hinblick auf die problematischen toxikologischen Eigenschaften von Siliconölen kommt die Verwendung dieser Trägerphasen jedoch nicht länger in Betracht. Aus der internationalen Patentanmeldung WO 92/06672 (Revlon) ist schließlich die Verkapselung von Antitranspirantien bekannt, bei der man Polymere wie beispielsweise Chitosan einsetzen kann.

Demzufolge hat die komplexe Aufgabe der Erfindung darin bestanden, Mikrosphären zur zeitverzögerten Freigabe von Wirkstoffen, vorzugsweise kosmetischen Ölen, zur Verfügung zu stellen, die sich auf einfachstem Wege herstellen lassen, eine regelmäßige Oberfläche besitzen und zudem noch über eine hohe Biokompatibilität verfügen.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind Chitosanmikrosphären, die man erhält, indem man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und die Mischungen anschließend in alkalisch eingestellte Tensidlösungen einbringt.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß beim Einbringen von Mischungen von Chitosanen bzw. Chitosanderivaten mit Ölkörpern in wäßrige, alkalische Tensidlösungen eine Fällung stattfindet und Mikrosphären entstehen, bei denen die Chitosane die lipophilen Komponenten verkapseln. Abgesehen davon, daß die Mikrosphären feine Perlen mit einer sehr regelmäßigen Oberfläche darstellen und somit sehr ästhetisch aussehen, können auf diese Weise Zubereitungen zur Verfügung gestellt werden, die Ölkörper, gegebenenfalls auch lipophile Wirkstoffe, zeitverzögert freigeben und sich problemlos in wäßrigtensidische Formulierungen einarbeiten lassen. Ein weiterer Vorteil besteht in der hohen Biokompatibilität der Chitosane als Träger.

Chitosane

Chitosane stellen Biopolymere dar und werden zur Gruppe der Hydrokolloide gezählt. Chemisch betrachtet handelt es sich um partiell deacetylierte Chitine unterschiedlichen Molekulargewichtes, die den folgenden - idealisierten - Monomerbaustein enthalten:

Im Gegensatz zu den meisten Hydrokolloiden, die im Bereich biologischer pH-Werte negativ geladen sind, stellen Chitosane unter diesen Bedingungen kationische Biopolymere dar. Die positiv geladenen Chitosane können mit entgegengesetzt geladenen Oberflächen in Wechselwirkung treten und werden daher in kosmetischen Haar- und Körperpflegemitteln sowie pharmazeutischen Zubereitungen eingesetzt (vgl. Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th Ed., Vol. A6, Weinheim, Verlag Chemie, 1986, S. 231-332). Übersichten zu diesem Thema sind auch beispielsweise von B.Gesslein et al. in HAPPI 27, 57 (1990), O.Skaugrud in Drug Cosm.Ind. 148, 24 (1991) und E.Onsoyen et al. in Seifen-Öle-Fette-Wachse 117, 633 (1991) erschienen. Zur Herstellung der Chitosane geht man von Chitin, vorzugsweise den Schalenresten von Krustentieren aus, die als billige

Rohstoffe in großen Mengen zur Verfügung stehen. Das Chitin wird dabei in einem Verfahren das erstmals von Hackmann et al. beschrieben worden ist, üblicherweise zunächst durch Zusatz von Basen deproteiniert, durch Zugabe von Mineralsäuren demineralisiert und schließlich durch Zugabe von starken Basen deacetyliert, wobei die Molekulargewichte über ein breites Spektrum verteilt sein können. Entsprechende Verfahren sind beispielsweise aus Makromol. Chem. 177, 3589 (1976) oder der französischen Patentanmeldung FR-A 2701266 bekannt. Vorzugsweise werden solche Typen eingesetzt, wie sie in den deutschen Patentanmeldungen DE-A1 4442987 und DE-A1 19537001 (Henkel) offenbart werden, und die ein durchschnittliches Molekulargewicht von 800.000 bis 1.200.000 Dalton, eine Viskosität nach Brookfield (1 Gew.-%ig in Glycolsäure) unterhalb von 5000 mPas, einen Deacetylierungsgrad im Bereich von 80 bis 88 % und einem Aschegehalt von weniger als 0,3 Gew.-% aufweisen. Neben den Chitosanen als typischen kationischen Biopolymeren kommen im Sinne der Erfindung auch anionisch bzw. nichtionisch derivatisierte Chitosane, wie z.B. Carboxylierungs-, Succinylierungs- oder Alkoxylierungsprodukte in Frage, wie sie beispielsweise in der deutschen Patentschrift DE-C2 3713099 (L'Oréal) sowie der deutschen Patentanmeldung DE-A1 19604180 (Henkel) beschrieben werden.

Ölkörper

Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C_6 - C_{22} -Fettalkoholen, Ester von verzweigten C_6 - C_{13} -Carbonsäuren mit linearen C_6 - C_{22} -Fettalkoholen, Ester von linearen C_6 - C_{22} -Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C_6 - C_{10} -Fettsäuren, flüssige Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C_6 - C_{18} -Fettsäuren, Ester von C_6 - C_{22} -Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare C_6 - C_{22} -Fettalkoholearbonate, Guerbetcarbonate, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C_6 - C_{22} -Alkoholen (z.B. Finsolv® TN), Dialkylether, Siliconöle und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht. Die Mikrosphären können die Chitosane und die Ölkörper im Gewichtsverhältnis 1 : 10 bis 10 : 1, vorzugsweise 1 : 5 bis 1 : 8 enthalten.

Hilfs- und Zusatzstoffe

Die erfindungsgemäßen Chitosankapseln, können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe Emulgatoren, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Wachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Kationpoly-

mere, Siliconverbindungen, biogene Wirkstoffe, Antischuppenmittel, Filmbildner, Konservierungsmittel, Hydrotrope, Solubilisatoren, UV-Lichtschutzfilter, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Farb- und Duftstoffe enthalten.

Als **Emulgatoren** kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:

- (1) Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe;
 - (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin;
 - (3) Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxidanlagerungsprodukte;
 - (4) Alkylmono- und -oligoglycoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga;
 - (5) Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - (6) Polyol- und insbesondere Polyglycerinester wie z.B. Polyglycerinpolyricinoleat oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen;
 - (7) Anlagerungsprodukte von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - (8) Partialester auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättigter C_{6/22}-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Zuckeralkohole (z.B. Sorbit), Alkylglucoside (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucoside (z.B. Cellulose);
 - (9) Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate;
 - (10) Wollwachsalkohole;
 - (11) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
 - (12) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß DE-PS 1165574 und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin sowie
 - (13) Polyalkylenglycole.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole, Glycerinmono- und -diester sowie Sorbitanmono- und -diester von Fettsäuren oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/ oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht.

C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE-PS 20 24 051** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

C_{8/18}-Alkylmono- und -oligoglycoside werden insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 C-Atomen hergestellt. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,Ndimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C8/18-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12/18}-Acylsarcosin. Neben den ampholytischen kommen auch quartäre Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterguats, vorzugsweise methylquaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Als Konsistenzgeber kommen in erster Linie Fettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise

Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, femer höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. ein quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte Vinylpyrrolidon/Vinyl-imidazol-Polymere wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide wie beispielsweise Lauryldimonium hydroxypropyl hydrolyzed collagen (Lamequat®L/Grünau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere wie z.B. Amidomethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyldiallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide wie z.B. beschrieben in der FR-A 2252840 sowie deren vernetzte wasserlöslichen Polymere, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen wie z.B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Miranol.

Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methyl-phenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können. Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. Bienenwachs, Carnaubawachs, Candelillawachs, Montanwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, z.B. Cetylstearylalkohol oder Partialglyceriden in Frage. Als Perlglanzwachse können insbesondere Mono- und Difettsäureester von Polyalkylenglycolen, Partialglyceride oder Ester von Fettalkoholen mit mehrwertigen Carbonsäuren bzw. Hydroxycarbonsäuren verwendet werden. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen. Als Antischuppenmittel können Climbazol, Octopirox und Zinkpyrethion eingesetzt werden. Gebräuchliche Filmbildner sind beispielsweise Chitosan, mikrokristallines Chito-

san, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinyl-pyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen. Als **Quellmittel** für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkyl-modifizierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen.

Unter UV-Lichtschutzfiltern sind organische Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. Typische Beispiele sind 4-Aminobenzoesäure sowie ihre Ester und Derivate (z.B. 2-Ethylhexyl-p-dimethylaminobenzoat oder p-Dimethylaminobenzoesäureoctylester), Methoxyzimtsäure und ihre Derivate (z.B. 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester), Benzophenone (z.B. Oxybenzon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon), Dibenzoylmethane, Salicylatester, 2-Phenylbenzimidazol-5sulfonsäure. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)-propan-1,3-dion, 3-(4'-Methyl)benzylidenbornan-2-on, Methylbenzylidencampher und dergleichen. Weiterhin kommen für diesen Zweck auch feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage, wie beispielsweise Titandioxid, Zinkoxid, Eisenoxid, Aluminiumoxid, Ceroxid, Zirkoniumoxid, Silicate (Talk) und Bariumsulfat. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können iedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Superoxid-Dismutase, Tocopherole (Vitamin E) und Ascorbinsäure (Vitamin C).

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner **Hydrotrope** wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Typische Beispiele sind

- Glycerin;
- Alkylenglycole wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche, mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;

Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,

- Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- Aminozucker wie beispielsweise Glucamin.

Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure. Als Insekten-Repellentien kommen N,N-Diethyl-m-touluamid, 1,2-Pentandiol oder Insect repellent 3535 in Frage, als Selbstbräuner eignet sich Dihydroxyaceton. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt. Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mikrosphären - betragen.

Fällung von Chitosan/Ölkörpermischungen

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Chitosanmikrosphären, bei dem man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und diese dann in alkalisch eingestellte wäßrige Tensidlösungen einbringt. Hierzu wird eine Lösung des Chitosans bzw. Chitosanderivats in Wasser oder einer Wasser/Glycolsäure-Mischung vorgelegt und unter starker Scherung mit dem Ölkörper sowie gegebenenfalls den weiteren Zusatzstoffen zu einer Dispersion verarbeitet. Falls erforderlich, kann man die Löslichkeit der lipophilen Phase im Chitosan durch Zusatz geeigneter Lösungsvermittler, wie beispielsweise Ethanol, verbessern; die Einsatzmenge der Hydrotrope kann im Bereich von 10 bis 100, vorzugsweise 20 bis 50 Gew.-% bezogen auf die Chitosane liegen. In gleicher Weise kann man auch Emulsionen verkapseln. In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Chitosandispersionen bzw. -emulsionen in die wäßrigen Tensidlösungen eingetropft, wobei Mikrosphären in Form von Perlen mit einem Durchmesser von 0,01 bis 6, vorzugsweise 1 bis 5 mm entstehen, die die lipophile (Wirkstoff-)Phase im Inneren enthalten.

<u>Tenside</u>

Bei dem Fällungsmittel kann es sich um wäßrige Lösungen von anionischen, nichtionischen, kationischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Tensiden handeln, die einen Feststoffgehalt im Bereich von 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 35 Gew.-% aufweisen. Typische Beispiele für anionische Tenside sind Seifen, Alkylbenzolsulfonate, Alkansulfonate, Olefinsulfonate, Alkylethersulfonate, Glyce-

rinethersulfonate, α -Methylestersulfonate, Sulfofettsäuren, Alkylsulfate, Fettalkoholethersulfate, Glycerinethersulfate, Hydroxymischethersulfate, Monoglycerid(ether)sulfate, Fettsäureamid(ether)sulfate, Mono- und Dialkylsulfosuccinate, Mono- und Dialkylsulfosuccinamate, Sulfotriglyceride, Amidseifen, Ethercarbonsäuren und deren Salze, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, N-Acylaminosäuren wie beispielsweise Acyllactylate, Acyltartrate, Acylglutamate und Acylaspartate, Alkyloligoglucosidsulfate, Proteinfettsäurekondensate (insbesondere pflanzliche Produkte auf Weizenbasis) und Alkyl(ether)phosphate. Sofern die anionischen Tenside Polyglycoletherketten enthalten, können diese eine konventionelle, vorzugsweise jedoch eine eingeengte Homologenverteilung aufweisen. Typische Beispiele für nichtionische Tenside sind Fettalkoholpolyglycolether, Alkylphenolpolyglycolether, Fettsäurepolyglycolester, Fettsäureamidpolyglycolether, Fettaminpolyglycolether, alkoxylierte Triglyceride, Mischether bzw. Mischformale, gegebenenfalls partiell oxidierte Alk(en)yloligoglykoside bzw. Glucoronsäurederivate, Fettsäure-N-alkylglucamide, Proteinhydrolysate (insbesondere pflanzliche Produkte auf Weizenbasis), Polyolfettsäureester, Zuckerester, Sorbitanester, Polysorbate und Aminoxide. Sofern die nichtionischen Tenside Polyglycoletherketten enthalten, können diese eine konventionelle, vorzugsweise jedoch eine eingeengte Homologenverteilung aufweisen. Typische Beispiele für kationische Tenside sind quartäre Ammoniumverbindungen und Esterquats, insbesondere quaternierte Fettsäuretrialkanolaminestersalze. Typische Beispiele für amphotere bzw. zwitterionische Tenside sind Alkylbetaine, Alkylamidobetaine, Aminopropionate, Aminoglycinate, Imidazoliniumbetaine und Sulfobetaine. Bei den genannten Tensiden handelt es sich ausschließlich um bekannte Verbindungen. Hinsichtlich Struktur und Herstellung dieser Stoffe sei auf einschlägige Übersichtsarbeiten beispielsweise J.Falbe (ed.), "Surfactants in Consumer Products", Springer Verlag, Berlin, 1987, S. 54-124 oder J.Falbe (ed.), "Katalysatoren, Tenside und Mineralöladditive", Thieme Verlag, Stuttgart, 1978, S. 123-217 verwiesen. Üblicherweise werden Tensidlösungen eingesetzt, die einen pH-Wert im Bereich von 7,5 bis 10, vorzugsweise 8 bis 9 aufweisen. Demzufolge kann man Tenside, die unter alkalischen Bedingungen nicht längere Zeit stabil sind, wie beispielsweise estergruppenhaltige Verbindungen, zwar einsetzen, ihre Verwendung ist jedoch weniger bevorzugt. Vorzugsweise werden milde Tenside wie beispielsweise Alkylethersulfate, Alkylpolyglucoside und/oder Betaine eingesetzt.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen Chitosanmikrosphären weisen nicht nur ein ästhetisches Erscheinungsbild auf, sondern geben die im Innern gespeicherte lipophile Phase, die zudem auch eine Vielzahl von Wirkstoffen für die Pharmazie enthalten kann, zeitverzögert und sehr gleichmäßig frei. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft daher die Verwendung der Chitosanmikrosphären als Wirkstoffdepots zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen, in denen sie in Mengen von 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - enthalten sein können.

Beispiele

In einer Rührapparatur wurden unter starker Scherung wäßrige Chitosanlösungen (Feststoffgehalt 1 Gew.-%) und Ölkörper sowie gegebenenfalls Lösungsvermittler zu Dispersionen verarbeitet. Diese wurden anschließend tropfenweise in alkalische eingestellte Tensidlösungen (Feststoffgehalt 15 Gew.-%) eingebracht. Die Mikrosphären wurden unmittelbar in Form von Perlen mit einem Durchmesser von 1 bis 5 mm gefällt und konnten durch Abdekantieren der überstehenden wäßrigen Phase erhalten werden. Die Einzelheiten der Versuche sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

<u>Tabelle 1</u>
Chitosanmikrosphären (Mengenangaben als Gew.-%)

	1	2	3	4. 4	5	6
Dispersion						
Chitosan (Hydagen® CMF)	10		•	20	30	25
Chitosan (Hydagen® HCMF)	•	10		-	-	-
Succinyliertes Chitosan			15	-	; •	_
Caprylic/Capric Triglyceride	. 80	•	_	-		_
Almond Oil		80	_	•	-	-
Dicaprylylic Ether	•	-	85	-		-
Octyldodecanol	-	_		70	-	_
Dimethicone	-	-	-		60	-
Vitamin E (40 Gew%ig in Ethanol)	-	_	-	_	-	25
Ethanol	10	10	-	10	10	
Tensidphase (pH = 8,5)						
Sodium Laureth Sulfate	100	50	45	_	-	_
Coco Glucosides		50	25	100	50	
Cocamidopropyl Betaine	-		30		50	100

Patentansprüche

- Chitosanmikrosphären, dadurch erhältlich, daß man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und die Mischungen anschließend in alkalisch eingestellte Tensidlösungen einbringt.
- 2. Chitosanmikrosphären nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Chitosane mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 800.000 bis 1.200.000 Dalton, einer Viskosität nach Brookfield (1 Gew.-%ig in Glycolsäure) unterhalb von 5000 mPas, einem Deacetylierungsgrad im Bereich von 80 bis 88 % und einen Aschegehalt von weniger als 0,3 Gew.-% enthalten.
- 3. Chitosanmikrosphären nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie Carboxylierungs-, Succinylierungs- oder Alkoxylierungsprodukte von Chitosanen enthalten.
- 4. Chitosanmikrosphären nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie Ölkörper enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Guerbetalkoholen auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen, Estern von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Estern von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Estern von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Estern von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceriden auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, flüssigen Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C₆-C₁₈-Fettsäuren, Estern von C₆-C₂₂-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, pflanzliche Ölen, verzweigten primären Alkoholen, substituierten Cyclohexanen, linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholcarbonaten, Guerbetcarbonaten, Estern der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₂-Alkoholen, Dialkylethern, Siliconölen und/oder aliphatischen bzw. naphthenischen Kohlenwasserstoffen.
- 5. Chitosanmikrosphären nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Chitosane und die Ölkörper im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 enthalten.
- 6. Chitosanmikrosphären nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe Emulgatoren, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Wachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Kationpolymere, Siliconverbindungen, biogene Wirkstoffe, Antischuppenmittel, Filmbildner, Konservierungsmittel, Hydrotrope, Solubilisatoren, UV-Lichtschutzfilter, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Farb- und Duftstoffe enthalten.

 Verfahren zur Herstellung von Chitosanmikrosphären, bei dem man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und diese dann in alkalisch eingestellte wäßrige Tensidlösungen einbringt.

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man Lösungen von anionischen, nichtionischen, kationischen und/oder amphoteren bzw. zwitterionischen Tensiden einsetzt.
- 9. Verfahren nach den Ansprüchen 7 und 8, dadurch gekennzeichnet, daß man Tensidlösungen einsetzt, die einen pH-Wert im Bereich von 7,5 bis 10 aufweisen.
 - 10. Verwendung von Chitosanmikrosphären nach Anspruch 1 als Wirkstoffdepots zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 7/48, 7/06, 7/00, 9/16

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/43609

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

8. Oktober 1998 (08.10.98)

21. Januar 1999 (21.01.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01557

A3

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. März 1998 (18.03.98)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR,

GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 12 978.1

27. März 1997 (27.03.97)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE];

Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenbe-

DE

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WACHTER, Rolf [DE/DE]; Clausthal-Zellerfelder-Strasse 48, D-40595 Düsseldorf (DE). HORLACHER, Peter [DE/DE]; Köhlerstrasse 13, D-88477 Schwendi (DE).

(54) Title: CHITOSANE MICROSPHERES

(54) Bezeichnung: CHITOSANMIKROSPHÄREN

(57) Abstract

The invention relates to chitosane microspheres obtained by mixing chitosane and/or chitosane derivatives with oily elements and by then adding them to alkaline-adjusted surfactant solutions. Lipophilic phases are thus easy to encapsulate and can subsequently, for example, be incorporated as active agent depots into surfactant-containing formulations.

(57) Zusammenfassung

Es werden Chitosanmikrosphären vorgeschlagen, die man erhält, indem man Chitosane und/oder Chitosanderivate mit Ölkörpern vermischt und die Mischungen anschließend in alkalisch eingestellte Tensidlösungen einbringt. Auf diese Weise lassen sich lipophile Phasen problemlos verkapseln und können dann beispielsweise als Wirkstoffdepots in tensidhaltige Formulierungen eingearbeitet werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU ·	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
	•	IE .	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
-		IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
		IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
		IT	Italien	MX	Mexiko .		Amerika
		JP	Japan .	NE.	Niger	UZ	Usbekistan
	•	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	•	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
		KP		NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
			Korea	PL	Polen		
		KR	Republik Korea	PT	Portugal		
		ΚZ	•	RO	Rumanien		•
			St. Lucia	RU	Russische Föderation		
	•		Liechtenstein	SD	Sudan		
			Sri Lanka	SE	Schweden		
		LR		SG			
	AU AZ BA BB BE BF BG BJ CA CF CG CH CI CM CN CU CZ DE DK	AM Armenien AT Österreich AU Australien AZ Aserbaidschan BA Bosnien-Herzegowina BB Barbados BE Belgien BF Burkina Faso BG Bulgarien BJ Benin BR Brasilien BY Belarus CA Kanada CF Zentralafrikanische Republik CG Kongo CH Schweiz CI Côte d'Ivoire CM Kamerun CN China CU Kuba CZ Tschechische Republik CZ Tschechische Republik	AM Armenien FI AT Österreich FR AU Australien GA AZ Aserbaidschan GB BA Bosnien-Herzegowina GE BB Barbados GH BE Belgien GN BF Burkina Faso GR BG Bulgarien HU BJ Benin IE BR Brasilien IL BY Belarus IS CA Kanada IT CF Zentralafrikanische Republik JP CG Kongo KE CH Schweiz KG CI Côte d'Ivoire KP CM Kamerun CN China KR CU Kuba KZ CZ Tschechische Republik LC DE Deutschland LI DK Dänemark LK	AM Armenien FI Finnland AT Österreich FR Frankreich AU Australien GA Gabun AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich BA Bosnien-Herzegowina GE Georgien BB Barbados GH Ghana BE Belgien GN Guinea BF Burkina Faso GR Griechenland BG Bulgarien HU Ungarn BJ Benin IE Irland BR Brasilien IIL Israel BY Belarus IS Island CA Kanada IT Italien CF Zentralafrikanische Republik JP Japan CG Kongo KE Kenia CH Schweiz KG Kirgisistan CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik CM Kamerun CN China KR Republik Korea CU Kuba KZ Kasachstan CZ Tschechische Republik LC St. Lucia DE Deutschland LI Liechtenstein DK Dänemark LK Sri Lanka	AM Armenien FI Finnland LT AT Österreich FR Frankreich LU AU Australien GA Gabun LV AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC BA Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD BB Barbados GH Ghana MG BE Belgien GN Guinea MK BF Burkina Faso GR Griechenland BG Bulgarien HU Ungarn ML BJ Benin IE Irland MN BR Brasilien IL Israel MR BY Belarus IS Island MW CA Kanada IT Italien MX CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE CG Kongo KE Kenia NL CH Schweiz KG Kirgisistan NO CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ CM Kamerun KR Republik Korea PL CN China KR Republik Korea PT CU Kuba KZ Kasachstan RO CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU DK Dänemark LK Sri Lanka SE	AM Armenien FI Finnland LT Litauen AT Österreich FR Frankreich LU Luxemburg AU Australien GA Gabun LV Lettland AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco BA Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau BB Barbados GH Ghana MG Madagaskar BE Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische BF Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali BJ Benin IE Irland MN Mongolei BR Brasilien IL Israel MR Mauretanien BY Belarus IS Island MW Malawi CA Kanada IT Italien MX Mexiko CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger CG Kongo KE Kenia NL Niederlande CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland CM Kamerun KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien CK Schweizhland LI Liechtenstein SD Sudan DK Dānemark LK Sri Lanka SE Schweden	AM Armenien FI Finnland LT Litauen SK AT Österreich FR Frankreich LU Luxemburg SN AU Australien GA Gabun LV Lettland SZ AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD BA Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG BB Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ BE Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM BF Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT BJ Benin IE Irland MN Mongolei UA BR Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG BY Belarus IS Island MW Malawi US CA Kanada IT Italien MX Mexiko CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ CG Kongo KE Kenia NL Niederlande VN CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW CM Kamerun KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PL Polen CN China KR Republik Korea PT Portugal CU Kuba KZ Kasachstan RO Rumanien CZ Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation DK Danemark LK Sri Lanka SE Schweden

Internal Application No PCT-LP 98/01557

	- -		
A. CLASSIF IPC 6	A61K7/48 A61K7/06 A61K7/00	A61K9/16	
According to	International Patent Classification(IPC) or to both national classificat	ion and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	i symbols)	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields sear	ched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Α	WO 96 05810 A (DANBIOSYST UK :WAT JAMES (GB); ILLUM LISBETH (GB)) 29 February 1996 see the whole document	TS PETER	1-10
P,A	DE 196 04 180 A (HENKEL KGAA) 7 August 1997 cited in the application see the whole document	·	1-10
Α .	DE 44 42 987 A (HENKEL KGAA ; NORWINST OF FISHERIES AN (NO)) 5 June cited in the application see the whole document	EGIAN 1996	1-10
А	WO 93 17784 A (COLETICA) 16 Septe see the whole document	ember 1993	1-10
		-/	*
X Fun	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.
"A" docum consi "E" earlier filing "L" docum which citatic "O" docum other	ategories of cited documents ment defining the general state of the art which is not detect to be of particular relevance document but published on or after the international date the state of the st	"T" tater document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or more ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	the application but every underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled
	e actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea 30/09/1998	rcn report
	10 September 1998		
Name and	I mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eart 431-70 340-3016	Sierra Gonzalez,	м

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

PCT/EP 98/01557

Category '	ion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 96 00056 A (YISSUM RES DEV CO ;MAGDASSI SCHLOMO (IL); MUMCUOGLU KOSTA (IL); BA) 4 January 1996 see the whole document	1-10
	·	
,		
	* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	*	
	*-	
•		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

1

ation on patent family members

P 98/01557

					_ ,
Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO 9605810	A	29-02-1996	AU	688566 B	12-03-1998
MO 3002010	^	29 02 1990	AU	3262695 A	14-03-1996
			CA	2197062 A	29-02-1996
			· EP	0776195 A	04-06-1997
			FΙ	970694 A	19-02-1997
			GB	2305124 A	02-04-1997
			JP	10508004 T	04-08-1998
			NO	970507 A	05-02-1997
DE 19604180		07-08-1997	EP	0789034 A	13-08-1997
DE 19004100	^	0, 00 133,	ĴΡ	9221503 A	26-08-1997
DE 4442987	-	05-06-1996	AT	154038 T	15-06-1997
UL 4442301	••		AU	690763 B	30-04-1998
			AU	3984095 A	19-06-1996
			CN	1138336 A	18 - 12-1996
			DE	59500291 D	10 - 07-1997
			DK	135195 A	03-06-1996
			DK	73 72 11 T	29-12-1997
			WO	9616991 A	06-06-1996
			ΕP	0737211 A	16-10-1996
			ES	2102916 T	01-08-1997
			FI	963048 A	01-08-1996
			GR	3024139 T	31-10-1997
			JP	9505633 T	03-06-1997
			NO	962351 A	06-06-1996
			PL	315807 A	09-12-1996
WO 9317784		16-09-1993	FR	2688422 A	17-09-1993
			AT	143830 T	15-10-1996
			CA	2131530 A	16-09-1993
			DE	69305328 D	14-11-1996
			DE	69305328 T	03-04-1997
				0630287 A	28-12-1994
			EΡ	0030201 A	LO IL IJJA
			EP JP	7508208 T	14-09-1995
		 04-01-1996	JP	7508208 T 5562924 A 5518736 A	14-09-1995 08-10-1996 21-05-1996
 WO 9600056	 А	04-01-1996	JP US	7508208 T 5562924 A	14-09-1995 08-10-1996

.iformation on patent family members

Inter onal Application No PCT/EP 98/01557

Patent document cited in search report Publication date Patent family member(s) Publication date

WO 9600056 A US 5753264 A 19-05-1998

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALED RECHERCHENBERICHT

Internales Aktenzeichen
PC-P 98/01557

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61K7/48 A61K7/06 A61K7/00 A61K9/16 IPK 6 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie 1 - 10WO 96 05810 A (DANBIOSYST UK ; WATTS PETER Α JAMES (GB); ILLUM LISBETH (GB)) 29. Februar 1996 siehe das ganze Dokument 1-10 P,A DE 196 04 180 A (HENKEL KGAA) 7. August 1997 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument 1 - 10Α DE 44 42 987 A (HENKEL KGAA ; NORWEGIAN INST OF FISHERIES AN (NO)) 5. Juni 1996 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument 1-10 WO 93 17784 A (COLETICA) Α 16. September 1993 siehe das ganze Dokument Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ³ Besondere Kategorien von angegebenen Veroffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Theorie angegeben ist Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmededatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 30/09/1998 September 1998 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevoltmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk NL - 2200 TV PIPWIJK Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Sierra Gonzalez, M

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/01557

(ategorie	ng) ALS WESENTLICH ANGES Bezeichnung der Veröffentlichung		ngabe der in Betrach	t kommenden	Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Ą	WO 96 00056 A (Y SCHLOMO (IL); ML 4. Januar 1996 siehe das ganze	IMCUOGLU KOSTA	CO ;MAGDASS	51		1-10	
							•
			Y)				
					·		
		•					

INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung

zur selben Patentfamilie genören

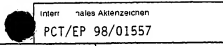
Internal ales Aktenzeichen
PC-7-EP 98/01557

	-			ru ny Er	30/0133/
Im Recherchenberich geführtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Daturn der Veröffentlichung
WO 9605810	А	29-02-1996	AU 68856 AU 326269 CA 219706 EP 077619 FI 97069 GB 230512 JP 1050800 NO 97050	5 A 2 A 5 A 4 A 4 T	12-03-1998 14-03-1996 29-02-1996 04-06-1997 19-02-1997 02-04-1997 04-08-1998 05-02-1997
DE 19604180	Α	07-08-1997	EP 078903 JP 922150		13-08-1997 26-08-1997
DE 4442987	A	05-06-1996	AT 15403 AU 69076 AU 398409 CN 113833 DE 5950029 DK 13519 DK 73721 WO 961699 EP 073721 ES 210291 FI 96304 GR 302413 JP 950563 NO 96235 PL 31580	3 B 5 A A D D A T A A T A A T T A A T A A T A A T A A T A A T A A T A A T A A T A A T A	15-06-1997 30-04-1998 19-06-1996 18-12-1996 10-07-1997 03-06-1996 29-12-1997 06-06-1996 01-08-1997 01-08-1997 01-08-1997 03-06-1997 03-06-1997 06-06-1996 09-12-1996
WO 9317784	A	16-09-1993	FR 268842 AT 14383 CA 213153 DE 6930532 DE 6930532 EP 063028 JP 750820 US 556292	0 T 0 A 8 D 8 T 7 A 8 T	17-09-1993 15-10-1996 16-09-1993 14-11-1996 03-04-1997 28-12-1994 14-09-1995 08-10-1996
WO 9600056	Α	04-01-1996	US 551873 AU 257379 EP 077243	5 A	21-05-1996 19-01-1996 14-05-1997
			,	•	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Ver

, i, die zur selben Patentfamilie gehören



Mitglied(er) der Patentfamilie Datum der Veröffentlichung Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument Datum der Veröffentlichung 19-05-1998 US 5753264 A WO 9600056

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patenttamilie)(Juli 1992)